

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii) प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

ਸਂ. 1325] No. 1325] नई दिल्ली, सोमवार, जून 10, 2013/ज्येष्ठ 20, 1935

NEW DELHI, MONDAY, JUNE 10, 2013/JYAISTHA 20, 1935

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का.आ. 1492 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. अा. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० अ० 2689(अ), तारीख 28 नवम्बर, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.स.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
				कीमत	सहित समतुल्य
				(₹.)	अधिकतम
					खुदरा कीमत*
					(₹.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में			
"1.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	इब्यूप्रोफेन—200 मिग्रा.	10 का पत्ता/	'ब्लिस्टर	3.72 4.04
2.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	इब्यूप्रोफेन–400 मिग्रा.	10 का पत्ता/	ब्लिस्टर	6.34 6.88
3.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	इब्यूप्रोफेन–600 मिग्रा.	10 का पत्ता/	'ब्लिस्टर	9.08 9.85"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

2577GI/2013 (1)

नोट :

- (क) जहां कहीं भी होलोग्राम के लिए रुपये 0.08 प्रति पैक जैसा कि उपर्युक्त स्तम्भ (4) में दिया गया है उसमें अतिरिक्त जोड़े जायेंगे।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का.आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तीं का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ङ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[का. सं./132/2013/वि /फा. सं० 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—िनदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)
(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)
ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1492 (E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2689(E), dated 28th November, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof.

[भाग II—खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र : असाधारण

		TABLE			
Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Ibuprofen Tablets	Each film coated tablet contains Ibuprofen - 200 mg	10's Strip/Blister	3.72	4.04
2.	Ibuprofen Tablets	Ibuprofen - 400 mg	10's Strip/Blister	6.34	6.88
3.	Ibuprofen Tablets	Ibuprofen - 600 mg	10's Strip/Blister	9.08	9.85"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) Additional cost of Rs. 0.08 per pack specified in Column (4) of above table towards use of Hologram shall be added wherever provided.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27-1-1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का. आ.1493 (अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० अ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप—पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० अ० 2691(अ), तारीख 28 नवम्बर, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

			सारणा		
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
				कीमत	सहित समतुल्य
				(₹.)	अधिकतम
				, ,	खुदरा कीमत*
					(रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक टिकिया में			
"1.	इब्यूप्रोफेन+	इब्यूप्रोफेन- 400 मिग्रा.	10 का	7.79	8.45"
	पेरासिटामोल और	पेरासिटामोल - 325 मिग्रा.	पत्ता/ब्लिस्ट	र	
	अन्य की गोलियां				

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) जहां कहीं भी होलोग्राम के लिए रुपये 0.08 प्रति पैक जैसा कि उपर्युक्त स्तम्भ (4) में दिया गया है उसमें अतिरिक्त जोड़े जायेंगे।
- (ख) अन्य सभी इब्यूप्रोफेन+पैरासिटामोल विनिमिर्तियों की गोलियों के लिए (अन्य लेबिल इनग्रेडियन्ट सहित और रहित), जिनकी कम्पोजिशन/प्रबलता उक्त सारणी के स्तम्भ 3 में परिवर्तन होता है, तब उत्पादक द्वारा, उसकी निर्मित के लिए इस आदेश के स्तम्भ 2 के विनिर्मित के लिए अधिकतम कीतम के लिए सामन्जस्य किया जाता है। अधिकतम कीमत जो कि स्तम्भ संख्या 5 में प्रकाशित है, निम्न कारक (जिनमें स्वीकार्य मेप शामिल है) के आधार पर जोड़कर और/या घटाकर निकाले जायेगें। प्रत्येक 10 गोलियाँ/कैपसुल पत्ता/ब्लिस्टर में
- (i) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये इब्यूप्रोफेन के लिए 0.10786 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (ii) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये पैरासिटामोल/ऐसिटामिनोफेन के लिए 0.048 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- (iii) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये कैफिन (एन्हाइड्रेस) के लिए 0.0921 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (iv) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये मैगनिशयम ट्राईसिलिकेट के लिए 0.0089 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (V) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये सियुडोऐफेडरीन एचसीएल के लिए 0.2105 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (vi) प्रत्येक 1 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये क्लोरोफैनिरामाइन मेलिऐट के लिए 0.0135 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (vii) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये क्लोराजोक्साजोन के लिए 0.1187 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (viii) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये मैथाकार्बामोल के लिए 0.1074 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (ix) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल के लिए 0.3277 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- (x) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डिक्लोफेनेक सोडियम के लिए 0.0870 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (xi) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डिक्लोफेनेक पोटाशियम के लिए 0.1023 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (Xii) प्रत्येक 10 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डाईसाइकलोमाइन एचसीएल के लिए 0.2762 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- (xiii) प्रत्येक 1 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये कोडिन फोस्फेट के लिए 0.7306 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- (xiv) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये बारालजेन किटोन के लिए 0.2721 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (xv) प्रत्येक 0.1 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये बारालजेन ऐमाइड के लिए 0.0435 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- (xvi) प्रत्येक 1 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये सेराऐटिओपेपटीडोज़ के लिए 0.2989 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (xvii) प्रत्येक 1 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये टिजानिडिन के लिए 0.2005 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।

[भाग II—खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र : असाधारण 5

(xviii) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये ट्रामाडोल के लिए 0.2353 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।

- (xix) प्रत्येक 1 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये रेसिमेथियोनाइन के लिए 0.1472 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (xx) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये फेमोटिडिन के लिए 0.1941 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- (ग) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (घ) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ङ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का.आ. 83(अ) दिनांक 27-1-1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (च) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (छ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ज) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (झ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ट) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता (कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात् उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ड) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तीं का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ण) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[का. सं./132/2013/वि /फा. सं. 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1493(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2691(E), dated 28th November, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size (Rs.)	Ceiling Price of all (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive taxes)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Tablet of Ibuprofen + Paracetamol & Others	Each tablet contains Ibuprofen -400mg Paracetamol-325 mg	10's Strip/Blister	7.79	8.45"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) Additional cost of Rs. 0.08 per pack specified in Column (4) of above table towards use of Hologram shall be added wherever provided.
- (b) For all the other tablet formulations containing Ibuprofen + Paracetamol with or without other active ingredients having composition different from contents mentioned in Column (3) of the above table, the following adjustment shall be made by a manufacturer to work out the maximum retail price (MRP) for a product under the said order for formulation(s) in column No. 2, when there is a change in the composition and the following factors (which are inclusive of admissible MAPE) shall be added/subtracted as the case may be to the notified ceiling price given in column No. 5 of the table on the following basis:

For each 10 tablets in strip/blister:

- 1. For each 10 mg or part thereof of Ibuprofen Rs. 0.10786 shall be added/subtracted.
- 2. For each 10 mg or part thereof of Paracetamol/Acetaminophen Rs. 0.048 shall be added/subtracted.
- 3. For each 10 mg or part thereof of Caffeine (Any) Rs. 0.0921 shall be added/subtracted.
- 4. For each 10 mg or part thereof of Magnesium Trisilicate Rs. 0.0089 shall be added/subtracted.
- 5. For each 5 mg or part thereof of Pseudoephedrine HCL Rs. 0.2105 shall be added/subtracted.
- 6. For each 1 mg or part thereof of Chlorpheniramine Maleate Rs. 0.0135 shall be added/subtracted.
- 7. For each 10 mg or part thereof of Chlorzoxazone Rs. 0.1187 shall be added/subtracted.
- 8. For each 10 mg or part thereof of Methacarbamol Rs. 0.1074 shall be added/subtracted.
- 9. For each 5 mg or part thereof of Dextropropoxyphene HCL Rs. 0.3277 shall be added/subtracted.
- 10. For each 10 mg or part thereof of Diclofenac Sodium Rs. 0.0870 shall be added/subtracted.
- 11. For each 10 mg or part thereof of Diclofenac Pottasium Rs. 0.1023 shall be added/subtracted.
- 12. For each 10 mg or part thereof of Dicyclomene HCl Rs. 0.2762 shall be added/subtracted.
- 13. For each 1 mg or part thereof of Codeine Phosphate Rs. 0.7306 shall be added/subtracted.
- 14. For each 5 mg or part thereof of Baralgen Ketone Rs. 0.2721 shall be added/subtracted.
- 15. For each 0.1 mg or part thereof of Baralgen Amide Rs. 0.0435 shall be added/subtracted.
- 16. For each 1 mg or part thereof of Serratiopeptidose Rs. 0.2989 shall be added/subtracted
- 17. For each 1 mg or part thereof of Tizanidine Rs. 0.2005 shall be added/subtracted
- 18. For each 5 mg or part thereof of Tramadol Rs. 0.2353 shall be added/subtracted
- 19. For each 1 mg or part thereof of Racemethionine Rs. 0.1472 shall be added/subtracted
- 20. For each 5 mg or part thereof of Famotidine Rs. 0.1941 shall be added/subtracted
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies/manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27-1-1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[भाग II—खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र : असाधारण

- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का.आ. 1494(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 637(अ), तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं. का.आ. 2692(अ), तारीख 28 नवम्बर, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

		सा	रणा		
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करों
				कीमत	सहित समतुल्य
				(₹.)	अधिकतम
					खुदरा कीमत*
					(₹.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक टिकिया में			
"1.	क्वीनोडोक्लोर गोलियां	क्वीनोडोक्लोर—250 मिग्रा.	20 का पत्ता/ब्लिस्टर	16.40	17.79"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का.आ. 83(अ) दिनांक 27-1-1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तीं का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1995 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[का. सं./132/2013/वि /फा. सं० 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—िनदेशक

ORDER

New Delhi, 10th June, 2013

S.O. 1494(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637(E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2692(E), dated 28th November, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

		TABLE			
Sl.	Name of the formulation	Strength	Pack	Ceiling	Equivalent
No.			Size	Price	MRP*(inclusive
				(Rs.)	of all taxes)
					(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each tablet contains			
"1.	Quiniodochlor	Quiniodochlor - 250mg	20's	16.40	17.79"
	Tablets		Strip/Blister		

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

[भाग II—खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र : असाधारण

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का. आ.1495 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं. का.आ. 152(अ), तारीख 21 जनवरी, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

		सारणी			
क्र.र	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक घुलनशील टिकिया में			
"1.	एरिथ्रोमाइसिन	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट	10 का	11.9	98 13.00
	गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन—125 मिग्रा. के बराबर	एएल-पत्ता		
2.	एरिथ्रोमाइसिन	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट	10 का	11.8	36 12.87
	गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन–125 मिग्रा. के बराबर	एएल-ब्लिस्टर		
		प्रत्येक टिकिया में			
3.	एरिथ्रोमाइसिन	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट	10 का	22.0	00 23.87
	गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन–250 मिग्रा. के बराबर	पत्ता/ब्लिस्टर		
4.	एरिथ्रोमाइसिन	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट	10 का	42.6	64 46.26
	गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन–500 मिग्रा. के बराबर	पत्ता/ब्लिस्टर		
		प्रत्येक 5 मिलि में			
5.	एरिथ्रोमाइसिन	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट	60 मिलि काँच व	नि 23.	72 25.74"
	सस्पेन्सन	एरिथ्रोमाइसिन–125 मिग्रा. के बराबर	बोतल एम.कप अं	रि	
			कार्टन सहित		

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27-1-1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

[भाग II—खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र : असाधारण

- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1955 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./132/2013/वि /फा. सं० 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर. उप—िनदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1495 (E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 152(E), dated 21st January, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

		TABLE			
Sl.	Name of the formulation	n Strength	Pack	Ceiling	Equivalent
No.			Size	Price	MRP*(inclusive
				(Rs.)	of all taxes)
					(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each dispeersible tablet contains			
"1.	Erythromycin	Erythromycin estolate eq. to	10's Al_St	11.98	13.00
	Tablets	Erythromycin - 125 mg			
2.	Erythromycin	Erythromycin estolate eq. to	10's Al_Bl	11.86	12.87
	Tablets	Erythromycin - 125 mg			
		Each tablet contains			
3.	Erythromycin	Erythromycin estolate eq. to	10's	22.00	23.87
	Tablets	Erythromycin - 250 mg	Strip/Blister		
4.	Erythromycin	Erythromycin estolate eq. to	10's	42.64	46.26
	Tablets	Erythromycin - 500 mg	Strip/Blister		
		Each 5ml contains			
5.	Erythromycin	Erythromycin Estolate	60 ml Glass	23.72	25.74"
	Estolate Suspension	Eq. to Erythromycin 125mg	Bottle with		
			M. Cup & Carton		

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

[PART II—SEC. 3(ii)]

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II]

MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का.आ. 1496 (अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप—पैरा (1) और (2) द्वारा प्रवत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं. का.आ. 2128(अ), और 2140(अ), तारीख 20 सितम्बर, 2011, का.आ. 2508(अ), तारीख 11 अक्टूबर, 2010, का.आ. 2330(अ), तारीख 1 अक्टूबर, 2008, का.आ. 431(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, का.आ. 152(अ), तारीख 21 जनवरी, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

		सारणी				
क्र.र	वं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	स	भी करो
				कीमत	सहि	त समतुल्य
				(रु.)	31	धिकतम
					खुद	रा कीमत*
						(₹.)
1	2	3	4	5		6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में				
"1.	मैट्रोनिडाज़ोल गोलियां	मैट्रोनिडाज़ोल–200 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि	लस्टर	3.87	4.20
2.	मैट्रोनिडाज़ोल गोलियां	मैट्रोनिडाज़ोल—400 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि	लस्टर	6.77	7.35
3.	मैट्रोनिडाज़ोल+	मैट्रोनिडाज़ोल–400 मिग्रा.	15 का पत्ता/वि	लस्टर	25.43	27.59
	डायलोक्सानाइड	डायलोक्सानाइड फ्यूरेट—500 मिग्रा.				
	फ्यूरेट गोलियां					
4.	मैट्रोनिडाज़ोल+	मैट्रोनिडाज़ोल–500 मिग्रा.	10 का पत्ता/वि	लस्टर	16.40	17.79
	नोरफ्लोक्सीन गोलियां	नोरफ्लोक्सीन–400 मिग्रा.				
		प्रत्येक 5 मिलि में				
5.	मैट्रोनिडाज़ोल+	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट	60 मिलि काँच		14.28	15.49
	नोरफ्लोक्सीन	मैट्रोनिडाज़ोल–100 मिग्रा. के बराबर	की बोतल			
	सस्पेन्सन	नोरफ्लोक्सीन–100 मिग्रा.	एम कप सहित			
6.	मैट्रोनिडाज़ोल	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट	30 मिलि की पे	ਟ	9.30	10.09
	सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल–200 मिग्रा. के बराबर	बोतल एम कप र	पहित		
7.	मैट्रोनिडाज़ोल	मैट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट	60 मिलि की पे	ਟ	14.54	15.78
	सस्पेन्सन	मैट्रोनिडाज़ोल–200 मिग्रा. के बराबर	बोतल एम कप र	महित		
		प्रत्येक 100 मिलि में				
8.	मैट्रोनिडाज़ोल	मैट्रोनिडाज़ोल—500 मिग्रा.	100 मिलि की		11.49	12.47"
	इन्जैक्शन		प्लास्टिक बोतल			

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27-1-1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1955 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./132/2013/वि /फा. सं. 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1496 (E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2128(E) & 2140(E), dated 20th September, 2011, S.O. 2508(E), dated 11th October, 2010, S.O. 2330(E), dated 1st October, 2008 and S.O. 431(E), dated 23rd March, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

		TABLE			
Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each film coated tablet contains			
"1.	Metronidazole Tablets	Metronidazole-200 mg	10's Strip/Blister	3.87	4.20
2.	Metronidazole Tablets	Metronidazole-400 mg	10's Strip/Blister	6.77	7.35
3.	Metronidazole +	Metronidazole-400 mg	15's	25.43	27.59
	Diloxanide Furoate Tablets	Diloxanide Furoate-500 mg	Strip/Blister		
4.	Metronidazole +	Metronidazole-500 mg	10's	16.40	17.79
	Norfloxacin Tablets	Norfloxacin-400 mg	Strip/Blister		
		Each 5ml contains			
5.	Metronidazole+	Metronidazole Benzoate eq.	60 ml Glass	14.28	15.49
	Norfloxacin	to Metronidazole - 100mg	Bottle with		
	Suspension	Norfloxacin - 100 mg	M. Cup		
6.	Metronidazole	Metronidazole Benzoate eq.	30 ml Pet	9.30	10.09
	Suspension	to Metronidazole - 200mg	Bottle with		
			M. Cup		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
7.	Metronidazole Suspension	Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole - 200mg	60 ml Pet Bottle with M. Cup	14.54	15.78
8.	Metronidazole Injection	Each 100ml contains Metronidazole -500 mg	100ml Plastic Bottle	11.49	12.47"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclcusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27-1-1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का.आ. 1497(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का.आ. 2688(अ), 2693(अ), और 2699(अ), तारीख 28 नवम्बर, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
				कीमत	सहित समतुल्य
				(ক.)	अधिकतम
					खुदरा कीमत*
					(ক.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक कैपसूल में			
"1.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	₹ 16.95	18.39
2.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	₹ 30.51	33.10
3.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	₹ 44.17	47.92
4.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–600 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट		3 63.23
5.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट		
	आइसोनियाज़िड कैपसूल	आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा.	,		
	6	प्रत्येक घुलनशील टिकिया में			
6.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–60 मिग्रा.	6 का	4.83	3 5.24
0.	आइसोनियाज़िड	आइसोनियाज़िड–30 मिग्रा.	एएल_पत्ता		0.2.
	गोलियां		,, <u>,,</u> ,,,,,		
7.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–60 मिग्रा.	6 का	4.69	5.09
	आइसोनियाज़िड	आइसोनियाज़िड–30 मिग्रा.	एएल ब्लिस्टर		0.00
	गोलियां		771-1-2110		
8.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा.	10 का	11.66	12.65
•	आइसोनियाजिड	आइसोनियाजिड–50 मिग्रा.	पत्ता/ब्लिस्टर		
	गोलियां		,		
9.	 रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा.	10 का एल्यू एल्यू	11.70	12.69
· ·	आइसोनियाज़िड	आइसोनियाजिड–50 मिग्रा.	पत्ता/ब्लिस्टर		
	गोलियां		,		
10.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा.	10 का	13.01	14.12
	आइसोनियाजिड	आइसोनियाजिड–100 मिग्रा.	एएल_पत्ता		
	गोलियां		,, <u> </u>		
11.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा.	10 का	12.65	5 13.73
•	आइसोनियाजिड	आइसोनियाजिड–100 मिग्रा.	एएल ब्लिस्टर	00	
	गोलियां	Ç	, , <u> </u>		
12.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा.	10 का	20.03	3 21.73
	आइसोनियाजिड+	आइसोनियाजिड–50 मिग्रा.	एएल पत्ता	_5.00	
	पायराजिनामाइड गोलियां	पायराजिनामाइड–300 मिग्रा.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
13.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–100 मिग्रा. पायराजिनामाइड–500 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	29.04	31.51
14.	गालया रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–100 मिग्रा. पायराजिनामाइड–500 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	28.46	30.88
15.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–30 मिग्रा. पायराजिनामाइड–150 मिग्रा.	6 का एएल_पत्ता	7.22	7.83
16.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–30 मिग्रा. पायराजिनामाइड–150 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	6.98	7.57
17.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–75 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	10.37	11.25
18.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–75 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	10.61	11.51
19.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–150 मिग्रा. पायराजिनामाइड–750 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	41.14	44.64
20.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–150 मिग्रा. पायराजिनामाइड–750 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	41.78	45.33
21.	गालया रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल–275 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	28.33	30.74
22.	नालया रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल–275 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	28.97	31.43
23.	गालया रिफेम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल–800 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	46.67	50.64
24.	गालया रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–75 मिग्रा. पायराजिनामाइड–400 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल–275 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	38.54	41.82

					(),
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
25.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–150 मिग्रा. पायराजिनामाइड–750 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल–400 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	34.95	37.92
26.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–100 मिग्रा. पायराजिनामाइड–500 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल–267 मिग्रा.	3 का पत्ता/ब्लिस्टर	12.55	13.62
27.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	49.63	53.85
28.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	50.13	54.39
29.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–600 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	61.81	67.06
30.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–600 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा. प्रत्येक किट में	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	62.45	67.76
31.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. का 1 कैपसूल इथामब्यूटोल–800 मिग्रा. और आइसोनियाजिड–300 मिग्रा. की 1	2 का किट (1 कैपसूल+1 गोली) गोली	8.18	8.88
32.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. का 1 कैपसूल इथामब्यूटोल–800 मिग्रा. और आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा. की 1 पायराजिनामाइड–750 मिग्रा. की 2	4 का किट (1 कैपसूल+3 गोली) गोली	11.96	12.98
33.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल+ पायराजिनामाइड गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में रिफैम्पीसिन–600 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा. प्रत्येक टिकिया में पायराजिनामाइड–800 मिग्रा. की (2 इथामब्यूटोल–1100 मिग्रा. प्रत्येक 5 मिलि में	10x4 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	141.47	153.49
34.	रिफैम्पीसिन सस्पेन्सन	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा.	200 मिलि काँच की बोतल एम. कप सहित	63.36	68.75"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।

[भाग II—खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र : असाधारण

(ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो–राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात् उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती है तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं./132/2013/वि /फा. सं. 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर. उप—िनदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1497(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2688(E), 2693(E) and 2699(E), dated 28th November, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE Sl. Name of the formulation Strength Pack Ceiling Equivalent No. Price MRP*(inclusive Size (Rs.) of all taxes) (Rs.) (4) (5) $\overline{(1)}$ (2) (6) **Each Capsule contains** "1. Rifampicin Capsule 10's Strip/Blister 16.95 18.39 Rifampicin -150 mg 10's Strip/Blister 2. Rifampicin Capsule Rifampicin -300 mg 30.51 33.10 10's Strip/Blister 3. Rifampicin Capsule Rifampicin -450 mg 44.17 47.92

1	2	3	4	5	6
	Rifampicin Capsule	Rifampicin -600 mg	10's Strip/Blister	58.28	63.23
	Rifampicin+	Rifampicin -450 mg	10's	47.58	51.62
	Isoniazid Capsule	Isoniazide -300 mg	Strip/Blister		
	ī	Each dispersible tablet contains	ī		
	Rifampicin+	Rifampicin - 60 mg	6's	4.83	5.24
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 30 mg	Al_Strip		
	Rifampicin+	Rifampicin - 60 mg	6's	4.69	5.09
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 30 mg	Al Blister		2.05
	Rifampicin+	Rifampicin - 100 mg	10's	11.66	12.65
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 50 mg	Strip/Blister	11.00	12.00
	Rifampicin+	Rifampicin - 100 mg	10's Alu_Alu	11.70	12.69
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 50 mg	Strip/Blister	11,,0	12.09
	Rifampicin+	Rifampicin - 100 mg	10's	13.01	14.12
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 100 mg	Al_Strip	13.01	12
	Rifampicin+	Rifampicin - 100 mg	10's	12.65	13.73
•	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 100 mg	Al_Blister	12.03	13.75
	Rifampicin+	Rifampicin - 100 mg	10's	20.03	21.73
	Isoniazide+	Isoniazid - 50 mg	Al_Strip	20.03	41.73
	Pyrazinamide Tablets	Pyrazinamide - 300 mg	AI_Suip		
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	10's	29.04	31.51
	Isoniazide+			29.04	31.31
		Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500 mg	Al_Strip		
	Pyrazinamide Tablets	•	10's	28.46	30.88
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg		28.40	30.88
	Isoniazide+	Isoniazide - 100 mg	Al_Blister		
	Pyrazinamide Tablets	Pyrazinamide - 500 mg	<i>(</i> 2.	7.22	7.02
	Rifampicin+	Rifampicin - 60 mg	6's	7.22	7.83
	Isoniazide+	Isoniazide - 30 mg	Al_Strip		
	Pyrazinamide Tablets	Pyrazinamide - 150 mg	<i>(</i>)	6.00	7.57
	Rifampicin+	Rifampicin - 60 mg	6's	6.98	7.57
	Isoniazide+	Isoniazide - 30 mg	Al_Blister		
	Pyrazinamide Tablets	Pyrazinamide - 150 mg			
		Each film coated tablet contains	-	40.00	
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	6's	10.37	11.25
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 75 mg	Strip/Blister		
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	6's Al_PVDC/	10.61	11.51
	Isoniazide Tablets	Isoniazide - 75 mg	PVC Film Blister		
	Rifampicin+	Rifampicin - 225 mg	10's	41.14	44.64
	Isoniazid+	Isoniazide - 150 mg	Strip/Blister		
	Pyrazinamide Tablets	Pyrazinamide - 750 mg			
	Rifampicin+	Rifampicin - 225 mg	10's Al_PVDC/	41.78	45.33
	Isoniazid+	Isoniazide - 150 mg	PVC Film Blister		
	Pyrazinamide Tablets	Pyrazinamide - 750 mg			
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	10's	28.33	30.74
	Isoniazide+	Isoniazide - 75 mg	Al_Strip		
	Ethambutol Tablets	Ethambutol HCl - 275 mg			
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	10's Al_PVDC/	28.97	31.43
	Isoniazide+	Isoniazide - 75 mg	PVC Film Blister		
	Ethambutol Tablets	Ethambutol HCl - 275 mg			
	Rifampicin+	Rifampicin - 450 mg	6's	46.67	50.64
	Isoniazide+	Isoniazide - 300 mg	Strip/Blister		
	Ethambutol Tablets	Ethambutol HCl - 800 mg	•		
	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	10's Al_PVDC/	38.54	41.82
	Isoniazide+	Isoniazide - 75 mg	PVC Film Blister		
	Pyrazinamide+	Pyrazinamide - 400 mg			
	Ethambutol Tablets	Ethambutol HCl - 275 mg			

1	2	3	4	5	6
25.	Rifampicin+	Rifampicin - 225 mg	6's Al_PVDC/	34.95	37.92
	Isoniazide+	Isoniazide - 150 mg	PVC Film Blister		
	Pyrazinamide+	Pyrazinamide - 750 mg			
	Ethambutol Tablets	Ethambutol HCl - 400 mg			
26.	Rifampicin+	Rifampicin - 150 mg	3's	12.55	13.62
	Isoniazide+	Isoniazide -100 mg	Strip/Blister		
	Pyrazianamide+	Pyrazianamide - 500mg	_		
	Ethambutol Tablets	Ethambutol HCl - 267mg			
27.	Rifampicin+	Rifampicin 450mg	10's	49.63	53.85
	Isoniazide Tablets	Isoniazide 300mg	Al_Strip		
28.	Rifampicin+	Rifampicin 450mg	10's Al_PVDC/	50.13	54.39
	Isoniazide Tablets	Isoniazide 300mg	PVC Film Blister		
29.	Rifampicin+	Rifampicin 600mg	10's Strip/Blister	61.81	67.06
	Isoniazide Tablets	Isoniazide 300mg	•		
30.	Rifampicin+	Rifampicin 600mg	10's Al_PVDC/	62.45	67.76
	Isoniazide Tablets	Isoniazide 300mg	PVC Film Blister		
		Each Kit Contains			
31.	Rifampicin+	1 capsule of Rifampicin-450mg	2's Kit	8.18	8.88
	Isoniazid+	1 tablet of Ethambutol-800mg	(1 Cap +		
	Ethambutol Tablets	& Isoniazide 300mg	1 Tab.)		
32.	Rifampicin+	1 capsule of Rifampicin-450mg	4's Kit	11.96	12.98
	Isoniazid+	1 tablet of Ethambutol 800mg	(1 Cap.+		
	Ethambutol+	& Isoniazide 300mg	3 Tab.)		
	Pyrazinamide Tablets	2 tablet of Pyrazinamide-750mg	,		
33.	Rifampicin+	Each film coated tab contains	10×4 's Al_	141.47	153.49
	Isoniazide+	Rifampicin 600mg	PVDC/PVC		
	Pyrazinamide+	Isoniazide 300mg	Film Blister		
	Ethambutol Tablets	Each tablet contain			
		Pyrazinamide-800 mg (2 tablet)			
		Ethambutol - 1100 mg			
		Each 5ml contains			
34.	Rifampicin	Rifampicin-100mg	200 ml Glass	63.36	68.75"
	Suspension		Bottle with		
	•		M. Cup		

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies/manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.

- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का. आ.1498 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 891(अ), 886(अ), 900(अ), 901(अ), और 902(अ), तारीख 28 अप्रैल, 2011, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है। सारणी

क्र.र	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकर	नम र	सभी कर	
я,.	i. 191411411XI 971 4114	яченн	ववर जावरार	जावप र कीमत		रागा प्राप्त हेत समतुल्य	
						-	
				(₹.)		अधिकतम	
					खुव	ररा कीमत*	
						(रु.)	
1	2	3	4	5		6	
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में					
"1.	क्लोरोक्वीन गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट—250 मिग्रा.	10 का पत्ता/	ब्लिस्टर	6.66	7.23	
2.	क्लोरोक्वीन गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट—250 मिग्रा.	5 का पत्ता/बि	लस्टर	6.45	7.00	
		प्रत्येक 5 मिलि में					
3.	क्लोरोक्वीन	क्लोरोक्वीन फोस्फेट	60 मिलि की		16.32	17.71	
	सस्पेन्सन	क्लोरोक्वीन–50 मिग्रा.के बराबर	बोतल एम.कप	और			
			कार्टन सहित				
		प्रत्येक मिलि में					
4.	क्लोरोक्वीन	क्लोरोक्वीन फोस्फेट—64.5 मिग्रा.	30 मिलि की	वायल	18.20	19.75	
	इन्जैक्शन	क्लोरोक्वीन–40 मिग्रा. के बराबर	फिल्पि ऑफ सी	ाल और			
			कार्टन सहित				
5.	क्लोरोक्वीन	क्लोरोक्वीन फोस्फेट—64.5 मिग्रा.	10x2 मिलि व	ात	36.66	39.78	
	इन्जैक्शन	क्लोरोक्वीन–40 मिग्रा. के बराबर	एम्बर एम्पयूल				

1	2	3	4	5	6
6.	क्लोरोक्वीन	क्लोरोक्वीन फोस्फेट–64.5 मिग्रा.	5x5 मिलि का	28.35	5 30.76"
	इन्जैक्शन	क्लोरोक्वीन–40 मिग्रा. के बराबर	एम्बर एम्पयूल		

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) जहां कहीं भी ब्रोमोब्यूटाइल रबर स्टोपर (लेटेक्स फ्री) के लिए लागू मानकों के मानदंड के आधार अतिरिक्त लागत जोड़ें।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो–राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जाएंगे ।

[कां.सं./132/2013/वि /फा. सं. 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1498 (E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 891(E), 896(E), 900(E), 901(E) & 902(E), dated 28th April, 2011, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the

prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each film coated tablet contains			
"1.	Chloroquine Tablets	Chloroquine Phosphate-250mg	10's Strip/Blister	6.66	7.23
2.	Chloroquine Tablets	Chloroquine Phosphate-500mg	5's Strip/Blister	6.45	7.00
		Each 5ml contains			
3.	Chloroquine	Chloroquine Phosphate eq. to	60 ml Vial	16.32	17.71
	Suspension	Chloroquine - 50 mg	with M. Cup & Carton		
		Each ml contains			
4.	Chloroquine	Chloroquine Phosphate -64.5mg	30 ml Vial	18.20	19.75
	Injection	eq. to Chloroquine - 40 mg	with Flif-Off		
			Seal & Carton		
5.	Chloroquine	Chloroquine Phosphate -64.5 mg	10x2ml	36.66	39.78
	Injection	eq. to Chloroquine - 40 mg	Amber Ampoule		
6.	Chloroquine	Chloroquine Phosphate -64.5 mg	5x5ml	28.35	30.76"
	Injection	eq. to Chloroquine - 40 mg	Amber Ampoule		

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) Additional cost may be applicable as per norms towards use of bromobutyle rubber stopper (latex free) shall be added wherever provided.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का. आ.1499 (अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं॰ का॰ आ॰ 2335(अ), तारीख 1 अक्टूबर, 2008 और का॰ आ॰ 214(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

	सारणी						
क्र.र	तं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	स	भी करों	
				कीमत	सहित	त समतुल्य	
				(₹.)	अ	धिकतम	
					खुदः	रा कीमत*	
						(₹.)	
1	2	3	4	5		6	
		प्रत्येक मिलि में					
"1.	डेक्सामिथाज़ोन+	डेक्सामिथाज़ोन सोडियम	5 मिलि का व	यल	8.75	9.49	
	नियोमाइसिन+	फोस्फेट–0.11% डब्ल्यू/वी	ड्रोपर और कार्ट	न			
	बोरिक ऐसिड+	(डेक्सामिथाज़ोन	फिल्पि ऑफ र्स	ोल सहित			
	फिनायल मरक्यूरिक	फोस्फेट–0.1% डब्ल्यू/वी) के बराबर					
	नाइट्रेट आँख/कान	नियोमाइसिन सल्फेट–0.5% डब्ल्यू/वी					
	का ड्रोप	(नियोमाइसिन बेस–0.35% डब्ल्यू/वी के	बराबर)				
		बोरिक ऐसिड–1.2% डब्ल्यू/वी					
		फिनायल मरक्यूरिक नाइट्रेट-0.001%	डब्ल्यू/वी				
		(प्रेसरवेटिव के समान)					
2.	डेक्सामिथाज़ोन+	डेक्सामिथाज़ोन सोडियम	5 मिलि की प्ल	गस्टिक	7.38	8.01"	
	बोरिक ऐसिड+	फोस्फेट-0.055% डब्ल्यू/वी	वायल ड्रोपर अँ	रि			
	सोडियम टेट्रा बोरेट+	(डेक्सामिथाज़ोन	कार्टन सहित				
	बेन्जायलकोनियम	फोस्फेट–0.5% डब्ल्यू/वी) के बराबर					
	क्लोराइड आँख/कान	बोरिक ऐसिड-1.2% डब्ल्यू/वी					
	का ड्रोप	सोडियम टेट्रा बोरेट-0.6% डब्ल्यू/वी					
		बेन्जायलकोनियम क्लोराइड सोल्यूशन-0	.02% डब्ल्यू/वी				
		(प्रेसरवेटिव के समान)					

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो–राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0850 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0850 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0850 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./132/2013/वि /फा. सं० 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—निदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O.1499 (E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2335(E), dated 1st October, 2008 and S.O. 214(E), dated 14th February, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

		TABLE			
Sl. No.	Name of the formula	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
		Each ml contains			
"1.	Dexamethasone+	Dexamethason Sodium	5 ml Vial	8.75	9.49
	Neomycin+	Phosphate-0.11 % w/v (Eq. to	Dropper &		
	Boric Acid+	Dexamethasone Phosphate-0.1 %w/v)	Carton with		
	Phenyl Meruric	Neomycin Sulphate-0.5 % w/v	Flip-Off-Seal		
	Nitrate Eye/Ear	eq. to Neomycin base 0.35 % w/v)			
	Drops	Boric Acid-1.2 % w/v			
		Phenyl Meruric Nitrate-0.001% w/v (as pre	eservative)		
2.	Dexamethasone+	Dexamethason Sodium	5 ml Plastic	7.38	8.01"
	Boric Acid +	Phosphate-0.055 % w/v (Eq. to	Vial with		
	Sodium Tetra	Dexamethasone Phosphate-0.5 % w/v)	Dropper		
	Borate+	Boric Acid - 1.2 % w/v	& Carton		
	Benzalkonium	Sodium Tetra Borate - 0.6% w/v			
	Chloride Eye/Ear	Benzalkonium Chloride Solution -0.02% wa	/v		
	Drops	(as preservative)			

*Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0850 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0850 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0850. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

(k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का. आ.1500 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 3036(अ) दिनांक 23.12.2010 के आयितत इन्सुलिन ह्यूमालोग के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/1/11-पीआई-I दिनांक 17.11.2011 पर आयाितत इन्सुलिन ह्यूमालोग की कीमतों के निर्धारण से संबंधित मूल्य निर्धारण आदेश का.आ. 872(अ) दिनांक 16.4.2010 पर दिल्ली के माननीय उच्च न्यायालय दिनांक 1.6.2011 को रिट याचिका (सी) 456/2011 [मैसर्स ईली—िलली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड बनाम यूिनयन ऑफ इंडिया और अन्य] पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया। इस विषय पर राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (एनपीपीए के रूप में दर्शित) ने फिर से पुनः विचार और पुनः जांच की।

एनपीपीए ने प्राधिकरण की 132वीं आयोजित बैठक जो दिनांक 16.05.2012 में विधिवत पूर्वोक्त मूल्य निर्धारण आदेश पर आयितत विनिर्मितियों के सीआईएफ मूल्य जो कम्पनी द्वारा आधारित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995 के रूप में दिशत), के फार्म-IV में दिया गया उसके आधार पर विचार करते हुए इसके मूल्य को अनुमोदित किया। प्राधिकरण ने एम ए पी ई (अधिकतम अनुन्नेय विनिर्माण पश्चात व्यय) / स्वदेशी/विदेशी विकल्पित आयाितत विनिर्मितियों के लिए मािज़न के संबंध 121वीं प्राधिकरण की बैठक दिनांक 22.7.2011 में अनुमोदित दिशानिर्देश पर किये है। तद्नुसार आयाितत विनिर्मितियों से संबंधित मूल्यों के लिए मािज़न लागू किये है जिसके फलस्वरूप उपभोक्ता व जनमानस को उचित एवं युक्तियुक्त मूल्य मिल सकें।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अा॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2)/(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं॰ का. आ. 1737(अ) दिनांक 26.07.2011, 789(अ) दिनांक 10.04.2012, 1635(अ) दिनांक 19.07.2012 और 2740(अ) दिनांक 16.11.2012, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अि कानत करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (4) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड और मै. नोवा नोरडिसक द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

		₹	सारणी	
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/	पैक आकार	अधिकतम कीमत	सभी करो
	प्रबलता		उत्पाद शुल्क	सहित समतुल्य
			बिक्री कर/वेट और	अधिकतम
			स्थानीय कर को छोड़कर	खुदरा कीमत*
			(ক.)	(₹.)
1	2	3	4	5
"1.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	407.43	423.73
	ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि	कार्टिज़		
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी	ोएच. ईयूआर. (आर–डी	एनए ऑरिज़िन)	
	बेच सं A847484C /मात्र	ा - 5000 कार्टिज़		
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	407.43	423.73
	ह्यमालोग मिक्स 25	कार्टिज़		
	100 आईयू/मिलि			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	(25% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामि	न सस्पेन्सन)		
		/		

1	2	3	4	5
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	= "	ऑरिज़िन)	
	बेच संA834666R /मात्रा -	· ·		
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	407.43	423.73
	ह्यूमालोग मिक्स 50	कार्टिज़		
	100 आईयू/मिलि			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में (50% उन्हर्म किस्से और 50	0/ - 1/-		
	(50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50	•	· ·	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		आरालंग)	
	बेच सं A847483A /मात्रा -			
4	बेच सं A852787A /मात्रा -		F04.00	FFF 70
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	प्रत्येक इन्सुलिन लिसप्रो मिलि में			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		ऑरिज़िन)	
	बेच संA829407C /मात्रा -			
5.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	25% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	च. ईयूआर (आर–डीएनए	ऑरिज़िन)	
	बेच सं A812548D /मात्रा -		,	
6.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		ऑरिजिन)	
	बेच सं A812369D /मात्रा -		जातिका गु	
	बेच सं A812369J /मात्रा -			
7.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 中ल का	407.43	423.73
<i>,</i> .	ह्यूमालोग मिक्स 25	कार्टिज	407.40	420.70
	100 आईयू/मिलि	47110 91		
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	(25% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन)		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	च. ईयूआर. (आर–डीएनए	ऑरिज़िन)	
	बेच संA917091E /मात्रा -	1500 कार्टिज़		
8.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
	ह्यूमालोग मिक्स 25	कार्टिज़		
	100 आईयू/मिलि			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	(25% इन्सुलिन लिसप्रो और			

1	2	3	4	5
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन)		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	व. ईयूआर. (आर–डीएनए ३	ऑरिज़िन)	
	बेच संA917091E /मात्रा -	79535 कार्टिज़		
9.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
	ह्यूमालोग मिक्स 50	कार्टिज़		
	100 आईयू/मिलि (न्यारिक रिक्को)			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में			
	(50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50	% इन्सलिन लिसपो पोटा	मेन सस्पेन्सन)	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	•		
	बेच सं A946165E /मात्रा -			
10.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	· ·	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	25% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	व. ईयूआर (आर–डीएनए अ	<u> </u>	
	बेच सं A897313E /मात्रा -		. ,	
11.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	व. ईयूआर (आर–डीएनए अ	ॉरिज़िन)	
	बेच सं A934260F /मात्रा -	1500 प्रिफिल्ड पेन		
12.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
	ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि	कार्टिज़		
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में	= =====================================	ω πΩΩ 1	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए बेच सं C058177 /मात्रा - 1		आरि।लंन)	
	बेच सं C028433A /मात्रा -	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	बेच सं C028319A /मात्रा -	•		
	बेच सं A941149D /मात्रा -	·		
13.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
15.	ह्यूमालोग मिक्स 25	कार्टिज	120.02	112.00
	100 आईयू/मिलि	·		
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	(25% इन्सुलिन लिसप्रो और	\ \ \		
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	•	.×00)	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		आरि।लंन)	
	बेच संC058178 /मात्रा - 1	·		
	बेच संC023059D /मात्रा -	•		
	बेच संC041974A /मात्रा -	•		
	बेच संC014813G /मात्रा -	1900 क्याटलं		

1	2	3	4	5
14.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
	ह्यूमालोग मिक्स 50	कार्टिज़		
	100 आईयू/मिलि			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में			
	प्रत्यक भाल म (50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50	% रज्यस्त्रित स्टिम्मो मोट	क्तिन संस्थितान्।	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	•	*	
	बेच संC037600C /मात्रा -		oni (ioi-i)	
	बेच संC030687D /मात्रा -	•		
15.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
15.	ह्यमालोग क्वीक पेन	क्वीक पेन	001.00	000.70
	100 आईयू/मिलि	7717/11		
	प्रत्येक इन्सुलिन लिसप्रो मिलि में			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	व. ईयआर (आर–डीएनए	ऑरिजिन)	
	बेच सं C003605K /मात्रा -		,	
	बेच सं A897244C /मात्रा -			
16.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	25% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन	सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि में		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए	च. ईयूआर (आर–डीएनए	ऑरिज़िन)	
	बेच सं C009452L /मात्रा -	1500 प्रिफिल्ड पेन		
17.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	प्रत्येक इन्सुलिन लिसप्रो मिलि में			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		ऑरिज़िन)	
	बेच संA937085K /मात्रा -			
	बेच संA937085E /मात्रा -			
18.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि प्रिफिल्ड	534.36	555.73
	ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन	क्वीक पेन		
	100 आईयू/मिलि			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		આરાખન)	
	बेच सं A924327D /मात्रा - बेच सं A951665F /मात्रा -			
19.	यय स A93 1003F / मात्रा - मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
1).	ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि		720.02	442.00
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)	ागा व		
	प्रत्येक मिलि में			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पीए		ऑरिज़िन)	
	बेच सं A961259C /मात्रा -	1500 कार्टिज़		

1	2	3	4	5
20.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33
	ह्यूमालोग मिक्स 25	कार्टिज़		
	100 आईयू∕मिलि			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	(25% इन्सुलिन लिसप्रो और			
	75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामि	न सस्पेन्सन)		
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो ।	पीएच. ईयूआर. (आर—डीएन <mark>ए</mark>	ु ऑरिज़िन)	
	बेच संA969273E /मात्र	ı - 1500 कार्टिज़		
	बेच संC000055A /मात्र	ा - 1500 कार्टिज़		
21.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का	425.32	442.33"
	ह्यूमालोग मिक्स 50	कार्टिज़		
	100 आईयू/मिलि			
	(इन्सुलिन लिस्प्रो)			
	प्रत्येक मिलि में			
	(50% इन्सुलिन लिसप्रो और	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोट	ग्रमिन सस्पेन्सन)	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो	पीएच. ईयूआर. (आर—डीएनए	ु ऑरिज़िन)	
	बेच सं A963311C /मात्र	गा - 1500 कार्टिज		

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) उपर्युक्त दिये गये मूल्य उन विनिर्दिष्ट बेच संख्या एवं मात्रा पर उसी अधिसूचना पर ही लागू होंगे।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मृ.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (च) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप—पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप—पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (छ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) सीआईएफ मूल्य/आयातों की भू—लागत में संशोधन के मामले में, कम्पनी को कीमत में संशोधन हेतु सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. के पास आना होगा।

[कां.सं./132/2013/वि /फा. सं. 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर. उप—िनदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O. 1500 (E). —In implementation of directions given in order dated 01.06.2011 in W.P (c) 456/2011 (M/s. Eli Lilly and Company India Pvt. Ltd. Vs. Union of India & Anr.) by the Hon'ble High Court of Delhi in respect of price fixation order S.O. No. 789(E) dated 10.04.2012 fixing the prices of imported Insulin formulations, the matter has been reconsidered and re-examined by the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter mentioned as NPPA) in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 17.11.2011 vide letter no. 31015/1/11-PI.I in respect of S.O. No. 3036(E) dated 23.12.2010 for Imported Insulin Humalog.

NPPA in its 132nd Authority Meeting held on 16.05.2012 duly considered the aforesaid price fixation order and approved the prices of imported formulations considering the CIF prices claimed in Form IV of Drugs (Prices Control) Order, 1995 (hereinafter mentioned as DPCO 1995) and guidelines approved in 121st Authority Meeting held on 22.7.2011 in respect of MAPE /Margin for such imported formulations having domestic / indigenous substitute. Accordingly, prices for concerned imported formulations were approved with the margin as applicable to ensure fair and reasonable price to consumer public.

Therefore, in respect of above mentioned price fixation and in exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4)/(7) of paragraph 8 of the DPCO 1995 read with S.O. No. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (NPPA) S.O. No. 1737(E) dated 26.07.2011, 789(E) dated 10.04.2012, 1635(E) dated 19.07.2012 and 2740(E) dated 16.11.2012, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the NPPA, hereby fixes/revises the prices as specified in column (4) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (5) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (I) Pvt. Ltd. and M/s. Novo Nordisk.

п	ר∧	DI	1

Sl.	Name of the	Pack	Retail Price	Equivalent		
No.	formulation	Size	without	MRP*		
			Excise Duty	inclusive		
			Sales Tax /VAT	of all		
			and Local Tax, if any	taxes		
			(Rs.)	(Rs.)		
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)		
"1.	Monocomponent Insulin	3ml	407.43	423.73		
	Humalog 100 IU/ml	Cartridge				
	(Insulin Lispro)					
	Each ml contain					
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA origin)					
	Batch No. A847484C/ Qty. 5000 Cartridge					
2.	Monocomponent Insulin	3ml	407.43	423.73		
	Humalog Mix 25 100 IU/ml	Cartridge				
	(Insulin Lispro)					
	Each ml contain					
	25% Insulin Lispro and 75% Insulin					
	Lispro Protamine suspension,					
	100 IU Insulin Lispro (r-DNA Origin)					
	Batch No. A834666R / Qty. 5000 Cartridge					
3.	Monocomponent Insulin	3ml	407.43	423.73		
	Humalog Mix 50 100IU/ml	Cartridge				
	(Insulin Lispro)					
	Each ml contain					
	50% Insulin Lispro and					
	50% Insulin Lispro Protamine Suspension					
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Orig	in)				
	Batch No. A847483A/ Qty. 5000 Cartridge					

34	THE GAZETTE OF INDIA: EXTRAORDINARY			[PART II—SEC. 3(ii)]
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	Batch No. A852787A/ Qty. 5000 Cart	ridge		
4.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Pen 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml of Insulin Lispro contians:	3ml Prefilled Kwik Pen	534.36	555.73
5.	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA Batch no. A829407C/ Qty. 30235 Pre Monocomponent Insulin	filled Pens 3 ml Prefilled	534.36	555.73
	Humalog Kwik Mix 25 Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro and 7 Insulin Lispro Protamine Suspensio 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (r-DN Batch No. A812548D / Qty. 1500 Pre	n contains: A origin)		
6.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 50 Pen 100 IU/ml Each ml of 50% Insulin Lispro and 5 Insulin Lispro Protamine Suspensio 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (r-DN) Batch no. A812369D / Qty. 30310 Pro	n contains: A origin) efilled Pens	534.36	555.73
7.	Batch no. A812369J / Qty. 14845 Pre Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contains: 25% Insulin Lisp Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Batch no. A917091E / Qty. 1500 Cart	3ml Cartridge to and 75% Insulin A Origin)	407.43	423.73
8.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contains: 25% Insulin Lispr Lispro Protamine suspension, 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DN/A Batch no. A917091E / Qty. 79535 Car	3ml Cartridge ro and 75% Insulin A Origin)	425.32	442.33
9.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain: 50% Insulin Lispro 50% Insulin Lispro Protamine Suspe 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DN/2 Batch No. A946165E / Qty. 1500 Car	3ml Cartridge o and ension, A Origin)	425.32	442.33
10.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 25 Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro and 7. Insulin Lispro Protamine Suspensio 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DN/Batch no. A897313E/ Qty. 1500 Prefi	3 ml Prefilled Kwik Pen 5% n contains:	534.36	555.73
11.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 50 Pen 100 IU/ml Each ml of 50% Insulin Lispro and 5	3 ml Prefilled Kwik Pen	534.36	555.73

Insulin Lispro Protamine Suspension contains:

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA o	origin)		
	Batch no. A934260F/Qty. 1500 Prefill	ed Pens		
2.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33
	Humalog 100IU/ml	Cartridge		
	(Insulin Lispro)			
	Each ml Insulin Lispro contains			
	100 IU (3.5 mg) Insulin Lispro (r-DNA			
	Batch No. C058177/Qty. 1500 cartridge Batch No. C028433A/Qty. 1500 cartrid			
	Batch No. C028319A/Qty. 1500 cartrid			
	Batch No. A941149D/Qty. 1500 cartrid	9		
13.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33
	Humalog Mix 25 100 IU/ml	Cartridge		
	(Insulin Lispro)			
	Each ml contains: (25% Insulin Lispro	and 75% Insulin		
	Lispro Protamine Suspension)			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA	Origin)		
	B. No. C058178/Qty 1500 cartridge			
	B. No. C023059D/Qty 1500 cartridge			
	B. No. C041974A/Qty 1500 cartridge			
	B. No. C014813G/Qty 1500 cartridge	2.1	40.5.00	440.00
14.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33
	Humalog Mix 50 100IU/ml	Cartridge		
	(Insulin Lispro) Each ml contain: (50% Insulin Lispro	and		
	50% Insulin Lispro Protamine Suspen			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA)			
	B. No. C037600C/Qty 1500 cartridge	311 5)		
	B. No. C030687D/Qty 1500 cartridge			
15.	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	534.36	555.73
	Humalog Kwik Pen 100IU/ml	Kwik Pen		
	Each ml of Insulin Lispro contains			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA			
	Batch no. C003605K / Qty. 1500 Prefil			
	Batch no. A897244C / Qty. 1500 Prefil		***	
16.	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	534.36	555.73
	Humalog Kwik Mix 25 Pen	Kwik Pen		
	100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lianne and 75%	1		
	Each ml of 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine Suspension			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA o			
	Batch no. C009452L/ Qty. 1500 Prefille	•		
17.	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	534.36	555.73
	Humalog Kwik Pen 100IU/ml	Kwik Pen		
	Each ml of Insulin Lispro contains			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA	origin)		
	Batch no. A937085K / Qty. 1500 Prefil	led Pens		
	Batch no. A937085E / Qty. 1500 Prefill	ed Pens		
18.	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	534.36	555.73
	Humalog Kwik Mix 50 Pen	Kwik Pen		
	100 IU/ml	_		
	Each ml of 50% Insulin Lispro and 50%			
	Insulin Lispro Protamine Suspension			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-DNA o			
	Batch no. A924327D / Qty. 1500 Prefil Batch no. A951665F / Qty. 1500 Prefill			
	Datem no. A 33 10031 / Qty. 1300 Prenn	Cu 1 Clib		

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)		
19.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33		
	Humalog 100IU/ml	Cartridge				
	(Insulin Lispro)					
	Each ml Insulin Lispro contains					
	100 IU (3.5 mg) Insulin Lispro (r-DN	NA origin)				
	Batch No. A961259C/ Qty. 1500 Car	tridge				
20.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33		
	Humalog Mix 25 100 IU/ml	Cartridge				
	(Insulin Lispro)					
	Each ml contains: (25% Insulin Lispro and 75% Insulin					
	Lispro Protamine Suspension)					
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Origin)					
	Batch no. A969273E / Qty. 1500 Cartridge					
	Batch no. C000055A/Qty. 1500 Car	rtridge				
21.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33"		
	Humalog Mix 50 100IU/ml	Cartridge				
	(Insulin Lispro)					
	Each ml contain: (50% Insulin Lispro and					
	50% Insulin Lispro Protamine Suspension),					
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-DNA Origin)					
	Batch No. A963311C/ Qty. 1500 Car	tridge				

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The above mentioned price revision is applicable only in respect of the specific batch number and for the specific quantity therein against the particular notification indicated in the above table.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (Inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (f) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (g) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (h) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 10 जून, 2013

का. आ.1501 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की

क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—िलली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

			रणी	
क्र.स.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
1.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में	3 मिलि का कार्टिज़	425.32	442.32
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पे बेच सं C113318 /मात्रा		ाए ऑरिज़िन)	
	बेच सं C061795 /मात्रा	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 25 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में	3 मिलि का कार्टिज़	425.32	442.32
	(25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामि 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो अबेच सं C113909 /मात्रा बेच सं C091781 /मात्रा	गर–डीएनए ऑरिज़िन - 1600 कार्टिज़ - 1600 कार्टिज़		
	बेच सं C061386J /मात्र			
•	बेच सं C061793 /मात्रा मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में	- 1600 काटिज़ 3 मिलि का कार्टिज़	425.32	442.33
	(50% इन्सुलिन लिसप्रो और र	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रो	ाटामिन सस्पेन्सन)	
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो ३			
	बेच सं C041327D /मात्र			
	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि 50% इन्सुलिन लिसप्रो और	3 मिलि प्रिफिल्ड क्वीक पेन	534.36	555.73"
	50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामि			
	100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो प		ए ऑरिज़िन)	
	बेच संC066701D /मात्र			
	बेच सं. C028320H /मात्रा	- 1500 प्रिफिल्ड पेन		

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) सीआईएफ मूल्य/आयातों की भू—लागत में संशोधन के मामले में, कम्पनी को कीमत में संशोधन हेतु सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. के पास आना होगा।

[कां.सं./132/2013/वि /फा. सं॰ 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर. उप—िनदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O.1501(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli-Lilly and Company (I) Pvt. Ltd.

	TABLE				
Sl.	Name of the	Pack	Retail Price	Equivalent	
No.	formulation	Size	without	MRP*	
			Excise Duty	inclusive	
			Sales Tax/VAT	of all	
			and Local Tax, if any	taxes	
			(Rs.)	(Rs.)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	
"1.	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml	3ml Cartridge	425.32	442.33	
	11011111108 100 10/1111	Cartrage			

[भाग	[II-खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपत्र : अर	भारत का राजपत्र : असाधारण	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	(Insulin Lispro)			
	Each ml contain			
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r	-DNA origin)		
	Batch No. C113318 / Qty. 1600	_		
	Batch No. C061795, Qty. 1600)		
2.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33
	Humalog Mix 25 100 IU/ml	Cartridge		
	(Insulin Lispro)			
	Each ml contain			
	25% Insulin Lispro and 75% Insu	ulin		
	Lispro Protamine suspension,			
	100 IU Insulin Lispro (r-DNA O	rigin)		
	B. No. C113909, Qty 1600 cart	tridge		
	B. No. C091781, Qty 1600 care	tridge		
	B. No. C061386J, Qty 1500 car	rtridge		
	B. No. C061793, Qty 1600 care	tridge		
3.	Monocomponent Insulin	3ml	425.32	442.33
	Humalog Mix 50 100IU/ml	Cartridge		
	(Insulin Lispro)			
	Each ml contain			
	50% Insulin Lispro and			
	50% Insulin Lispro Protamine Su	•		
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r			
	B. No. C041327D, Qty 1500 ca	_		
4.	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	534.36	555.73"
	Humalog Kwik Mix 50 Pen	Kwik Pen		
	100 IU/ml			
	Each ml of 50% Insulin Lispro a			
	Insulin Lispro Protamine Suspen			
	100 IU Insulin Lispro PH. Eur (r	O ,		
	Batch no. C066701D / Qty. 150			
	Batch no. C028320H/Qty. 150	U Prefilled Pens		

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (Inclusive of excise duty, sales tax/ VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/ NPPA through an order.
- (b) The companies/manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/ forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, १० जून, 2013

का. आ.1502 (अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करों सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5
"1.	टेगरिटल सस्पेन्सन प्रत्येक 5 मिलि में कार्बामेज़ापाइन—100 मिग्रा.	100 मिलि की बोतल एम. क		25.61"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।

[भाग II – खण्ड 3(ii)] भारत का राजपत्र: असाधारण 41

- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) यें कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) सीआईएफ मूल्य/आयतों की भू—लागत में संशोधन के मामले में, कम्पनी को कीमत में संशोधन हेतु सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. के पास आना होगा।

[कां.सं./132/2013/वि /फा. सं० 8(41)/2013/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II] मनमोहन कौर, उप—िनदेशक

ORDER

New Delhi, the 10th June, 2013

S.O.1502 (E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Piramal Healthcare.

	TABLE					
Sl.	Name of the	Pack	Retail Price	Equivalent		
No.	formulation	Size	without	MRP*		
			Excise Duty	inclusive		
			Sales Tax /VAT	of all		
			and Local Tax, if any	taxes		
			(Rs.)	(Rs.)		
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)		
"1.	Tegrital suspension	100ml Bottle	23.60	25.61"		
	Each 5ml contains	with M. Cup				
	Carbamazepine-100 mg					

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (5) (Inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies

- cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may add taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (4). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/ forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 4 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/132/2013/F/F. No. 8(41)/2013/D.P./NPPA-Div.-II] MANMOHAN KAUR, Dy. Director